

(19)



Europäisches Patentamt

European Patent Office

Office européen des brevets



(11)

EP 1 191 035 A2

(12)

EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

B1

(43) Veröffentlichungstag:

27.03.2002 Patentblatt 2002/13

(51) Int Cl.7: C07K 14/705, C12N 15/12,

C12N 15/63, C07K 16/28,

G01N 33/53, C12Q 1/68,

A61K 38/17, A61P 37/00,

A61P 15/00, A61P 17/06

(21) Anmeldenummer: 01250307.4

(22) Anmeldetag: 24.08.2001

(84) Benannte Vertragsstaaten:

AT BE CH CY DE DK ES FI FR GB GR IE IT LI LU  
MC NL PT SE TR

Benannte Erstreckungsstaaten:

AL LT LV MK RO SI

(72) Erfinder:

• Weiss, Bertram  
14163 Berlin (DE)

• Sabat, Robert  
10405 Berlin (DE)

• Assadullah, Khusru  
14471 Postdam (DE)

• Toshi, Luisella  
10589 Berlin (DE)

(30) Priorität: 25.09.2000 DE 10048626

17.11.2000 DE 10058907

19.12.2000 DE 10064906

(71) Anmelder: SCHERING AKTIENGESELLSCHAFT  
13342 Berlin (DE)

(54) Drei Mitglieder der Zytokinrezeptorfamilie Klasse II

(57) Die vorliegende Erfindung betrifft drei neue Mitglieder der Zytokinrezeptor Klasse 2-Familie und ihre pharmazeutische Anwendung.

EP 1 191 035 A2

## Beschreibung

[0001] Die Erfindung betrifft drei neue Mitglieder der Zytokinrezeptorfamilie Klasse 2.

[0002] Die Zytokinrezeptorfamilie Klasse 2 wurde auf Grund der strukturellen Ähnlichkeit zwischen Proteinen definiert, die alle eine hohe Homologie zu Fibronectin Typ III aufweisen. Alle bisher beschriebenen Mitglieder dieser Familie bestehen aus drei Domänen, aus einer extrazellulären, einer transmembranären und einer intrazellulären Domäne. Die extrazelluläre Domäne umfasst ca. 200 Aminosäuren und besteht aus zwei Subdomänen mit je 100 Aminosäuren. Diese Subdomänen beinhalten konservierte Cysteine, Proline und Tryptophane, die bei der charakteristischen Faltung der Subdomänen eine Rolle spielen. Die intrazelluläre Domäne ist für die Initiierung der Signal-Transduktion verantwortlich. Der erste Schritt dafür ist die Bindung eines Liganden (z.B. Interleukin-10) an die extrazelluläre Domäne des Rezeptors 1 (z.B. IL-10R1). Es folgt die Assoziation mit dem Rezeptor 2 (z.B. IL-10R2) zu einem Komplex. Der Rezeptor 2 ist meistens nicht in der Lage alleine den Liganden zu binden, aber seine Assoziation zu dem Komplex Ligand-Rezeptor 1 ist für die Leitung des Signals ins Zellinnere/Zellkern essentiell.

[0003] Die Zytokinrezeptorfamilie Klasse 2 (CRF2) umfasst Rezeptoren für Immunmediatoren wie Interleukin 10 (IL-10), Interferon  $\gamma$  (IFN- $\gamma$ ), IFN- $\alpha$  und IFN- $\beta$ , die für die Initiierung, Verlauf und Abschaltung von Immunreaktionen von entscheidender Bedeutung sind. Diese Mediatoren finden schon aktuell Einsatz in der Klinik.

[0004] IL-10 beispielsweise gehört zu den wichtigsten inhibitorischen Mediatoren des Immunsystems. Es hemmt die spezifische Immunantwort. Dabei scheint von besonderer Bedeutung die Beeinflussung der antigenpräsentierenden Zellen zu sein. IL-10 vermeidet die Entstehung und Reifung der Dendritischen Zellen aus Monozyten. Darüber hinaus reduziert es die Expression von MHC Klasse II und von kostimulatorischen Molekülen wie B7-2 der Monozyten und Makrophagen und somit eine adäquate Antigenpräsentation dieser Zellen. Zusätzlich hemmt IL-10 die Sekretion von Interleukin-12, einem Mediator, der bei der Generierung der zellulären Immunität eine wichtige Rolle spielt. IL-10 inhibiert nicht nur die spezifische, zelluläre Immunantwort sondern beeinflusst negativ auch die unspezifische Immunreaktionen. Es hemmt die Sekretion von proinflammatorischen Zytokinen wie TNF- $\alpha$ , IL-1 $\beta$ , IL-6, IL-8, GM-CSF der Monozyten, Makrophagen und neutrophilen Granulozyten. Darüber hinaus stimuliert die Freisetzung von anti-inflammatorischen Mediatoren wie IL-1RA und lösliche TNF- $\alpha$  Rezeptoren. Die Bedeutung dieses Zytokines für die Limitierung der spezifischen und unspezifischen Immunreaktionen ist durch den Phänotyp der IL-10-defizienten Mäuse untermauert, die schwere Entzündungen des Darmes entwickeln, welche latent verlaufen. Diese überschießende Immunreaktionen auf "normale" Nahrungsmittel-Antigene kann durch die IL-10 Applikation überwunden werden. Nachdem bei der ersten Applikation von IL-10 bei gesunden Probanden eine gute Verträglichkeit festgestellt wurde, findet aktuell die therapeutische Anwendung bei Erkrankungen wie z.B. Psoriasis, Morbus Crohn und Rheumatoide Arthritis statt, die durch eine starke, pathologische Immunaktivierung gekennzeichnet sind. IL-10 übt auf bestimmte Zellpopulationen wie z.B. NK-Zellen aber einen positiven Einfluss aus, was besondere Bedeutung für die Abwehr gegen virale Infektionen und Tumoren hat. Es stimuliert die zytotoxische Aktivität der NK-Zellen. Zudem steigt es die IL-2-induzierte Proliferation und Zytokinproduktion dieser Zellen.

[0005] IFN- $\gamma$  ist einer der potentesten Stimulatoren des Immunsystems. Es aktiviert die Monozyten und Makrophagen, verstärkt den *respiratory burst* und damit die Fähigkeit diese Zellen nicht nur phagozytierte Mikroben sondern auch unter bestimmten Bedingungen Tumorzellen abzutöten. Darüber hinaus stimuliert IFN- $\gamma$  die zytotoxische Aktivität der NK-Zellen. Es verstärkt außerdem die spezifische Immunantwort. Es erhöht die Expression von MHC Klasse I und induziert bei einer ganzen Reihe von Zellen die Expression von MHC Klasse II. Anschließend wirkt es direkt auf T- und B-Zellen und fördert ihre Differenzierung. Die IFN- $\gamma$ -defizienten Mäuse zeigen als Ausdruck der mangelnden Aktivierung der Monozyten und Makrophagen eine hohe Empfindlichkeit gegenüber experimentellen Infektionen mit z.B. Mycobakterien, Parasiten und Viren. IFN- $\gamma$  wird therapeutisch zur Rekonstruktion und zur Stimulation des Immunsystems eingesetzt.

[0006] Patientenstudien zeigten, dass ein erhöhtes Risiko für Infektionen mit Mykobakterien mit einem Defekt im Interferon- $\gamma$ -Rezeptor1 (IFN- $\gamma$ R1) korreliert (M.J. Newport et al 1996, N Engl J Med. 335(26): 1941-9). Eine Punktmutation in diesem Rezeptor führt dazu, dass der Rezeptor nicht auf Zelloberflächen exprimiert wird. Trotzdem fanden Newport et al einen Einfluß von IFN- $\gamma$  auf bestimmte Funktionen der Monozyten dieser Patienten, die den mutierten Rezeptor haben. Sie geben 3 verschiedene Hypothesen als Erklärung für diese scheinbar widersprüchlichen Ergebnisse an. Eine davon ist, dass es eventuell einen bisher nicht identifizierten zusätzlichen Rezeptor für IFN- $\gamma$  gibt.

[0007] Zur gezielten Beeinflussung von Immunreaktionen ist es daher notwendig, weitere bisher unbekannte Zytokinrezeptoren zu finden.

[0008] Die vorliegende Erfindung stellt drei neue Mitglieder der Zytokinrezeptor Klasse 2-Familie bereit.

[0009] Gegenstand der vorliegenden Erfindung ist eine Nukleinsäure, welche

- a. die in Seq ID No 1, Seq ID No 3 oder Seq ID No 5 dargestellten Nukleotidsequenz,
- b. eine einer Sequenz aus a) im Rahmen der Degeneration des genetischen Codes entsprechende Nukleotidsequenz oder

c. eine mit den Sequenzen aus a. und/oder b. unter stringenten Bedingungen hybridisierende Nukleotidsequenz umfaßt mit der Maßgabe, dass die Nukleinsäure verschieden ist von der genomischen Sequenz und dass die Nukleinsäure für ein Polypeptid mit der biologischen Aktivität eines Zytokinrezeptors kodiert.

- 5 **[0010]** Diese Nukleinsäuren kodieren für Polypeptide, die neue Mitglieder der Familie der Zytokinrezeptoren Klasse 2 sind, oder für Abschnitte davon. Die Zytokinrezeptorfamilie Klasse 2 wird im folgenden CRF2 genannt. Diese Nukleinsäuren sind humanen Ursprungs. Die entsprechenden Sequenzen existieren auch bei anderen Säugern. Sie haben eine hohe Homologie zu den erfindungsgemäßen Sequenzen und können daher mit Hilfe der humanen Sequenz mit dem Fachmann bekannten Methoden aus entsprechenden DNA-Bibliotheken gewonnen werden. Ein Vergleich zwischen humaner und Rattensequenz ist in Abbildung 4 gezeigt.
- 10 **[0011]** Der Begriff "Hybridisierung unter stringenten Bedingungen" gemäß der vorliegenden Erfindung wird bei Sambrook et al. (Molecular Cloning, A Laboratory Manual, Cold Spring Harbor Laboratory Press, 1989) definiert. Ein stringente Hybridisierung liegt beispielsweise vor, wenn nach dem Waschen für 1 h mit 1 x SSC und 0,1% SDS bei 50°C, vorzugsweise bei 55°C, besonders bevorzugt bei 62°C und am meisten bevorzugt bei 68°C, insbesondere für 1 h in 0,2 x SSC und 0,1 % SDS bei 55°C, vorzugsweise bei 62°C und am meisten bevorzugt bei 68°C noch ein Hybridisierungssignal beobachtet wird. Die Nukleinsäuren, die unter diesen Bedingungen mit der in Seq. ID. No 1 Seq. IQNO3 oder Seq. IQN05 gezeigten Nukleinsäure oder einer dieser Sequenz im Rahmen der Degeneration des genetischen Codes entsprechende Nukleotidsequenz hybridisiert, sind auch Gegenstand der vorliegenden Erfindung.
- 15 **[0012]** Die erfindungsgemäße Nukleinsäure ist vorzugsweise eine DNA. Sie kann aber auch eine RNA umfassen. Die erfindungsgemäße Nukleinsäure kann aus einer aus menschlichen Zellen hergestellten cDNA Bibliothek oder einer genomischen Bibliothek erhalten werden.
- 20 **[0013]** Der Begriff genomische Sequenz wird gemäß der vorliegenden Erfindung verwendet für die der erfindungsgemäßen DNA entsprechende genomische Sequenz, die sich auf Chromosom 6q24.1-25.2 befindet. In öffentlichen Datenbanken ist der Klon 503F13 (accession NO: AL050337) zugänglich. Es ist bekannt, dass dieser das Gen für den Interferon- $\gamma$ -Rezeptor enthält. Es ist jedoch nicht bekannt, dass ein weiteres Gen auf diesem Chromosomenabschnitt liegt. Die vorliegende Erfindung identifiziert den Anfang (78552 bp) und das Ende des Gens (106834 bp) und drei unterschiedliche Intron/Exon-Strukturen des Gens. Die drei Intron/Exon-Strukturen führen zu drei unterschiedlichen Splice-Varianten des Gens.
- 25 **[0014]** Im Gegensatz zu allen bisher bekannten Mitgliedern der CRF2 sind die drei erfindungsgemäßen neuen Mitglieder dieser Familie, mit der in Seq ID No 2, Seq ID No 4 und Seq ID No 6 beschriebenen Sequenz, nicht membranständig. Sie besitzen keine transmembranäre Domäne sondern nur eine extrazelluläre Domäne. Sie werden von der Zelle, in der sie produziert werden, sezerniert und liegen dann in Körperflüssigkeiten als lösliche Rezeptoren vor.
- 30 **[0015]** Die erfindungsgemäßen Zytokinrezeptoren können zwar ihren spezifischen Liganden, das Zytokin, binden, aber da sie lösliche Rezeptoren sind, also nicht auf einer Zellmembran verankert sind, können sie keine Signale in das Zellinnere weiterleiten. Dadurch wird die Wirkung des Zytokins eingeschränkt oder aufgehoben. Es besteht aber auch die Möglichkeit, dass das Zytokin durch die Bindung an den löslichen Rezeptor an einen anderen Ort des Organismus transportiert wird. Es ist durch die Bindung an einen erfindungsgemäßen Zytokinrezeptor vor proteolytischem Abbau geschützt. Dadurch kann das Zytokin noch lange nach seiner Freisetzung aus Zellen und vor allem an einem anderem Ort des Organismus seine biologische Wirkung ausüben. Dabei wird das Zytokin aus dem
- 35 Komplex mit dem erfindungsgemäßen Zytokinrezeptor wieder freigelassen und kann an membranständige Rezeptoren binden. Außerdem kann ein erfindungsgemäßer Zytokinrezeptor, nachdem er sein spezifisches Zytokin gebunden hat, mit rezeptor-negativen Zellen assoziieren und so bestimmte biologische Effekte auslösen. In diesem Fall ist die Entstehung des Komplexes aus löslichem Rezeptor und dem Zytokin die Voraussetzung für biologische Effekte des Zytokins.
- 40 **[0016]** Die Erfindung betrifft auch eine Nukleinsäure, welche einen Protein-kodierenden Abschnitt der in Seq ID No 1, Seq ID No 3 oder Seq ID No 5 dargestellten Nukleotidsequenz umfaßt. Die in Seq. ID No. 1 dargestellte Nukleinsäure enthält einen offenen Leserahmen, der sich von Position 1 bis Position 750 erstreckt und einem Polypeptid mit der Länge von 249 Aminosäuren entspricht.
- 45 **[0017]** Die in Seq ID No 3 dargestellte Nukleinsäure enthält einen offenen Leserahmen, der sich von Position 304 bis Position 996 erstreckt und einem Polypeptid mit der Länge von 231 Aminosäuren entspricht.
- 50 **[0018]** Die in Seq ID No 5 dargestellte Nukleinsäure enthält einen offenen Leserahmen, der sich von Position 12 bis Position 800 erstreckt und einem Polypeptid mit der Länge von 263 Aminosäuren entspricht.
- [0019]** Gegenstand der Erfindung sind auch Nukleinsäuren, welche eine mehr als 80%ige, vorzugsweise eine mehr als 90%ige und besonders bevorzugt mehr als 95%ige Identität zu der in Seq ID No 1, Seq ID No 3 oder Seq ID No
- 55 **[0020]** Weiterhin betrifft die Erfindung eine erfindungsgemäße Nukleinsäure, die für einen Zytokinrezeptor Klasse 2 oder einen Abschnitt davon kodiert.
- [0021]** Ebenfalls Gegenstand der Erfindung sind Polypeptide, welche von einer erfindungsgemäßen Nukleinsäure

kodiert werden. Die erfindungsgemäßen Polypeptide haben vorzugsweise die in SEQ ID No 2, Seq ID No 4 oder Seq ID No 6 dargestellte Aminosäuresequenz oder eine Identität von mehr als 80%, vorzugsweise von mehr als 90% und besonders bevorzugt von mehr als 95% zu der Aminosäuresequenz gemäß SEQ ID No 2, Seq ID No 4 oder Seq ID No 6.

**[0022]** Die Erfindung betrifft ferner einen Vektor, welcher mindestens eine Kopie einer erfindungsgemäßen Nukleinsäure oder einen Abschnitt davon aufweist. Vektoren können prokaryontische oder eukaryontische Vektoren sein. Beispiele für Vektoren sind pPRO (Clontech), pBAD (Invitrogen), pSG5 (Stratagene), pCI (Promega), pIRES (Clontech), pBAC (Clontech), pMET (Invitrogen), pBlueBac (Invitrogen). In diese Vektoren kann mit den dem Fachmann bekannten Methoden die erfindungsgemäße Nukleinsäure eingefügt werden. Die erfindungsgemäße Nukleinsäure befindet sich vorzugsweise in Verbindung mit Expressionssignalen wie z.B. Promotor und Enhancer auf dem Vektor.

**[0023]** Gegenstand der Erfindung ist weiterhin eine Zelle, welche mit einer erfindungsgemäßen Nukleinsäure oder einem erfindungsgemäßen Vektor transformiert ist. Als Zellen können z.B. *E. coli*, Hefe, *Pichia*, Sf9, COS, CV-1 oder BHK verwendet werden. Mit üblichen Methoden kann die Zelle mit einem Vektor, der die erfindungsgemäße Nukleinsäure enthält, transformiert werden.

**[0024]** Die Erfindung betrifft ebenfalls Antikörper gegen ein erfindungsgemäßes Polypeptid. Ein Antikörper gegen ein erfindungsgemäßes Polypeptid kann monoklonal oder polyklonal sein. Er kann gegen das gesamte erfindungsgemäße Polypeptid oder gegen Fragmente davon gerichtet sein. Die Gewinnung eines solchen Antikörpers erfolgt nach Standardmethoden durch Immunisierung von Versuchstieren.

**[0025]** Gegenstand der Erfindung ist weiterhin eine pharmazeutische Zusammensetzung, welche als aktive Komponente eine erfindungsgemäße Nukleinsäure, einen erfindungsgemäßen Vektor, eine erfindungsgemäße Zelle, eine gegen die Nukleinsäuresequenz gemäß Seq ID No 1, Seq ID No 3 oder Seq ID No 5 gerichtete antisense Nukleinsäure, ein erfindungsgemäßes Polypeptid oder einen erfindungsgemäßen Antikörper enthält.

**[0026]** Die erfindungsgemäße antisense Nukleinsäure ist eine DNA und/oder RNA, die komplementär zu einer erfindungsgemäßen mRNA ist. Sie kann die gesamte komplementäre Sequenz oder Teilsequenzen umfassen.

**[0027]** Die pharmazeutischen Zusammensetzungen der Erfindung werden mit den üblichen festen oder flüssigen Trägerstoffen oder Verdünnungsmitteln und den üblichen pharmazeutischen und technischen Hilfsstoffen entsprechend der gewünschten Applikationsart mit einer geeigneten Dosierung in an sich bekannter Weise hergestellt. Tabletten können beispielsweise durch Mischen des Wirkstoffs mit bekannten Hilfsstoffen, beispielsweise inerten Verdünnungsmitteln wie Dextrose, Zucker, Sorbit, Mannit, Polyvinylpyrrolidon, Sprengmitteln wie Maisstärke oder Alginsäure, Bindemitteln wie Stärke oder Gelatine, Gleitmitteln wie Carboxypolymethylen, Carboxymethylcellulose, Celluloseacetatphthalat oder Polyvinylacetat, erhalten werden. Wirkstoffe enthaltende Kapseln können beispielsweise hergestellt werden, indem man den Wirkstoff mit einem inerten Träger wie Milchzucker oder Sorbit mischt und in Gelatinekapseln einkapselt.

Die erfindungsgemäßen pharmazeutischen Zusammensetzungen können auch in geeigneten Lösungen wie beispielsweise physiologischer Kochsalzlösung zur Anwendung kommen.

Für die parenterale Applikation sind insbesondere ölige Lösungen, wie zum Beispiel Lösungen in Sesamöl, Rizinusöl und Baumwollsaamenöl, geeignet. Zur Erhöhung der Löslichkeit können Lösungsvermittler, wie zum Beispiel Benzylabenzooat oder Benzylalkohol, zugesetzt werden.

**[0028]** Gegenstand der Erfindung ist ferner die Verwendung einer erfindungsgemäßen pharmazeutischen Zusammensetzung zur Diagnostik bei Immunerkrankungen oder in der Reproduktionsmedizin.

**[0029]** Der Begriff Immunerkrankungen wird hierin verwendet für Immunerkrankungen im engeren Sinne (z.B. Autoimmunerkrankungen) und für Erkrankungen für dessen Verlauf das Immunsystem eine entscheidende Rolle spielt, wie z.B. Tumorerkrankungen und chronische/lebensbedrohende Infektionen (unzureichende Immunantwort).

**[0030]** Unter physiologischen Bedingungen, d.h. im gesunden Menschen, werden die erfindungsgemäßen Zytokinrezeptoren in der Plazenta und in der Brustdrüse sehr stark exprimiert. Diese ungewöhnliche gewebspezifische Expression ermöglicht die Nutzung der erfindungsgemäßen pharmazeutischen Zusammensetzungen zur Diagnostik, Prävention und Behandlung von Reproduktions- und Immunerkrankungen.

**[0031]** Plazenta und Brustdrüse spielen immunologisch eine wichtige Rolle bei der Reproduktion und Entwicklung von Nachkommen. Die immunologische Balance zwischen Mutter und Kind wird fast ausschliesslich über diese zwei Organe gesteuert. Die Plazenta gewährleistet, dass der Fetus, der immunologisch eigentlich als fremd identifiziert werden müßte, nicht wie z.B. ein transplantiertes Organ abgestossen sondern toleriert wird. Dieses Phänomen der immunologischen Toleranz wird durch in der Plazenta produzierte immunmodulierende Faktoren erreicht. Gleichzeitig ist die Plazenta auch mitverantwortlich für die "normale" Entwicklung des Immunsystems des Fetus. Unmittelbar nach der Geburt muss sich der Säugling mit den immunologischen Gefahren seine Umwelt erfolgreich auseinandersetzen. Aber weil er zum diesem Zeitpunkt noch kein voll funktionstüchtiges Immunsystem besitzt, wird er von der so genannten Leihimmunität der Mutter unterstützt. Dabei spielt die Muttermilch eine entscheidende Rolle. In der Muttermilch finden sich Mediatoren, die das Immunsystem des Säuglings beeinflussen.

Die erfindungsgemäßen Zytokinrezeptoren sind Faktoren in diesen immunmodulatorischen Systemen der Plazenta und der Brustdrüse.

[0032] Unter pathophysiologischen Bedingungen wird der erfindungsgemäße Zytokinrezeptor auch in Geweben exprimiert, in denen im gesunden Zustand nur eine geringe Expression nachweisbar ist. Ein deutlicher Unterschied in der Expression ist z.B. in der Haut zu messen.

[0033] In gesunder Haut ist die Expression gering, jedoch bei der Psoriasis, einer entzündlichen Hauterkrankung mit immunologischen Hintergrund, nimmt sie deutlich zu. Die dritte Variante (Seq ID No 5) ist besonders in der Haut von Patienten mit Atopischer Dermatitis und Kutanem T-Zell-Lymphom exprimiert.

[0034] Bei der Psoriasis handelt es sich um eine wichtige Modellerkrankung, die wesentliche Gemeinsamkeiten mit anderen Immunerkrankungen, bei denen ein Typ1 Zytokinmuster von entscheidender Bedeutung ist, hat. Hierzu gehören unter anderem die Rheumatoide Arthritis, die Multiple Sklerose, entzündliche Darmerkrankungen wie Morbus Crohn und Colitis Ulcerosa, sowie die Transplantationsreaktion nach Organtransplantation. Die Psoriasis bietet die Möglichkeit, exemplarisches Wissen für diese Erkrankungen mit einem ähnlichen pathophysiologischen Mechanismus zu generieren (Asadullah et al, Drugs of Today 1999, 35(12):913-924; Romagnani, S. J Clin Immunol 1995, 15:121-9).

[0035] Diese unterschiedliche Expression in gesundem und kranken Gewebe ermöglicht die Nutzung der erfindungsgemäßen pharmazeutischen Zusammensetzung zur Diagnostik, Prävention und Behandlung von Immunerkrankungen wie Psoriasis, Rheumatoide Arthritis, Multiple Sklerose, entzündliche Darmerkrankungen wie Morbus Crohn und Colitis Ulcerosa, sowie die Transplantationsreaktion nach Organtransplantation.

[0036] Immunerkrankungen gehen häufig mit einer veränderten Expression oder einer Mutation eines Zytokinrezeptors einher. Die vorliegende Erfindung ermöglicht die Diagnostik der erfindungsgemäßen Zytokinrezeptoren bei Immunerkrankungen speziell in der Reproduktionsmedizin. So kann es z.B. durch eine fehlerhafte Immunreaktion zur Abstoßung des Fetus kommen. Die Diagnostik kann auf Basis der Nukleinsäure oder des Polypeptids erfolgen. Dazu werden Patienten entweder Blut -oder Gewebeproben entnommen. In diesen Proben kann die Menge an erfindungsgemäßen Polypeptid durch einen Immuntest bestimmt werden. Dazu werden Antikörper gegen ein erfindungsgemäßes Polypeptid oder gegen Fragmente davon hergestellt und diese dann in einem ELISA (enzyme-linked-immunosorbent assay), in einem RIA (radioimmunoassay) oder in der Immunhistochemie verwendet. Alternativ wird RNA aus den Proben gereinigt und die Menge an erfindungsgemäßer mRNA durch Northern Blot, PCR oder Chip-Hybridisierung gemessen. Bei der Chip-Hybridisierung sind auf speziellen Nukleinsäure-Chips erfindungsgemäße Nukleinsäuren oder Fragmente davon vorhanden. Die Menge an erfindungsgemäßer Nukleinsäure kann auch durch in situ Hybridisierung mit antisense-RNA, die gegen eine erfindungsgemäße Nukleinsäure gerichtet ist, bestimmt werden. Dabei kann die antisense-RNA mit digoxigenin, <sup>32</sup>P oder <sup>33</sup>P markiert sein.

[0037] Mit Hilfe der oben beschriebenen Diagnostik können auch Mutationen nachgewiesen werden. So können z.B. durch Hybridisierung der Patienten-DNA oder -RNA mit einer erfindungsgemäßen Nukleinsäuresequenz Mutationen einzelner Nukleotide nachgewiesen werden.

Die Ergebnisse der Diagnostik können dann mit dem Krankheitsbild der Patienten korreliert werden.

[0038] Die erfindungsgemäße pharmazeutische Zusammensetzung kann zur Herstellung eines Medikaments zur Behandlung oder Prävention von Reproduktions- und Immunerkrankungen, die auf einem relativen Mangel an einem oder mehreren erfindungsgemäßen Zytokinrezeptoren beruhen, verwendet werden. Dies kann geschehen durch die Applikation von rekombinantem Protein oder den Einsatz von Gentherapie. Dabei wird ein Vektor, der eine erfindungsgemäße Nukleinsäure enthält, konstruiert und appliziert. Beispiele sind Vektoren, die aus Adenovirus, Adenovirus-associated virus, Herpes simplex virus oder SV40 abgeleitet sind. Die Gentherapie kann nach einem Protokoll wie von Gomez-Navarro et al. (Eur. J. Cancer (1999) 35, 867-885) beschrieben durchgeführt werden. Die Applikation kann lokal, d.h. direkt in das betroffene Gewebe oder systemisch, d.h. über den Blutkreislauf erfolgen. Dies führt zu einer erhöhten Expression des erfindungsgemäßen Polypeptids.

[0039] Die erfindungsgemäße pharmazeutische Zusammensetzung kann auch zur Behandlung oder Prävention von Reproduktions- und Immunerkrankungen, die auf einer relativen Überexpression eines oder mehrerer erfindungsgemäßer Zytokinrezeptoren beruhen, verwendet werden. Dazu kann eine antisense Nukleinsäure verwendet, die die Expression der erfindungsgemäßen Nukleinsäure verhindert. Weiterhin können erfindungsgemäße Antikörper verwendet werden, die die biologische Aktivität des Rezeptors hemmen.

[0040] Bevorzugt ist die Verwendung der erfindungsgemäßen pharmazeutischen Zusammensetzung zur Herstellung eines Medikaments zur Behandlung oder Prävention von Psoriasis.

[0041] Die erfindungsgemäße pharmazeutische Zusammensetzung kann weiterhin zur Beeinflussung der Bindung eines Liganden an andere membranständige Rezeptoren verwendet werden. Ein erfindungsgemäßer Zytokinrezeptor kann z.B. einen Liganden des Rezeptors binden und dadurch die Wirkung des Liganden auf die Zelle beeinflussen. So können Immunerkrankungen, die auf eine zu hohe Konzentration des Liganden zurückzuführen sind, behandelt werden.

[0042] Ein erfindungsgemäßes Polypeptid oder eine erfindungsgemäße Nukleinsäure kann zur Auffindung von Liganden der erfindungsgemäßen Zytokinrezeptoren verwendet werden. Neben bekannten Zytokinen können auch bisher unbekannte Zytokine als Ligand den Rezeptor binden. Die Messung kann mit verschiedenen Methoden erfolgen. Eine Möglichkeit ist, das Polypeptid gemäß Seq ID No 2, Seq ID No 4 oder Seq ID No 6 oder Teile davon an eine feste

Matrix zu binden, mit zu testenden Lösungen in Kontakt zu bringen und die gebundene Substanzen zu identifizieren. Zu testende Lösungen können beispielsweise Körperflüssigkeiten oder eine Mischung von synthetisch oder rekombinant hergestellten Peptiden oder Polypeptiden sein. Diese Peptide oder Polypeptide können markiert sein, z.B. mit Biotin.

**[0043]** Weiterhin kann ein erfindungsgemäßes Polypeptid oder eine erfindungsgemäße Nukleinsäure zur Auffindung von Modulatoren der erfindungsgemäßen Zytokinrezeptoren verwendet werden. Diese Modulatoren modulieren die Bindung des natürlichen Liganden an den Rezeptor. Sie können sowohl als Antagonisten als auch als Agonisten wirken. Antagonisten hemmen die Bindung des natürlichen Liganden an den Rezeptor und können zur Behandlung von Krankheiten eingesetzt werden, die auf eine zu starken Aktivität des Zytokins beruhen. Agonisten verstärken die Bindung des natürlichen Liganden an den Rezeptor und können bei Patienten verwendet werden, die eine verminderte Konzentration des natürlichen Liganden oder eine geringe Expression des Rezeptors aufweisen. Modulatoren können in einem Bindungsassay identifiziert werden.

**[0044]** Die Erfindung wird durch folgende Abbildungen und Beispiele näher erläutert.

## Abbildungen

**[0045]**

FIG 1 zeigt die Gewebsexpression der erfindungsgemäßen Zytokinrezeptoren. Aufgetragen ist die Expression als Vielfaches der Expression von HPRT

FIG 2 zeigt einen Vergleich der Aminosäuren von Seq No 2 (jeweils 1. Zeile), Seq ID No 4 (jeweils 2. Zeile) und Seq ID No 6 (jeweils 3. Zeile) und die Zuordnung der Sequenzen zu Exons.

FIG 3 zeigt die Expression des erfindungsgemäßen Zytokinrezeptors mit der in Seq ID No 5 beschriebenen Sequenz in der Haut von Patienten mit kutanem T-Zell-Lymphom (CTCL) und Atopischer Dermatitis (AD) im Vergleich zu der Haut von gesunden Kontrollprobanden.

FIG.4 zeigt einen Vergleich zwischen humanem Zytokinrezeptor (Seq ID no 3) und der entsprechenden Sequenz aus Ratte. Die jeweils obere Sequenz ist die humane Sequenz, die untere die Ratten- Sequenz.

FIG.5 zeigt eine Teilsequenz des Zytokinrezeptors aus Ratte.

## Beispiele

### Beispiel 1: Nachweis eines neuen Zytokinrezeptors anhand der unterschiedlichen Wirkung von humanen IL-10 und EVB kodiertem Protein BCRF1

**[0046]** Es sind vier virale IL-10-Homologe beschrieben, vom Epstein-Barr-Virus, vom Cytomegalievirus, vom equinen Herpesvirus Typ 2 und vom Ort-Virus. Das Epstein-Barr-Virus kodiert ein Protein BCRF1, deren Aminosäuresequenz zu 83% mit humanen IL-10 (hIL-10) identisch ist. Die meisten Unterschiede beruhen auf der Deletion des N-terminalen Bereichs des humanen Zytokins und haben als Folge eine schwächere Bindung des BCRF1 am IL-10R1. BCRF1 spielt bei der Wechselwirkung zwischen dem Virus und dem infizierten Organismus, d.h. bei Ausbreitung einer EBV-Infektion eine wichtige Rolle. Wir untersuchten die biologische Wirkung von BCRF1 auf humane Monozyten, die *in vivo* die Hauptzielzellen des humanen Zytokins sind. Wir charakterisierten den Einfluss von beiden Mediatoren auf die LPS-induzierte Freisetzung von TNF- $\alpha$  und auf die Expression von verschiedenen Oberflächenmolekülen der Monozyten (MHC Klasse II, kostimulatorische Moleküle, Rezeptoren für Immunglobuline). Aus dem antikoagulierten, venösen Blut der gesunden Spender wurden die Lymphozyten und die Monozyten (PBMC) durch eine Dichtengradientenzentrifugation separiert. Um den inhibitorischen Einfluss von hIL-10 und BCRF1 auf die LPS-induzierte TNF- $\alpha$  Freisetzung zu bestimmen wurden diese Zellen 1 Stunde mit verschiedenen Konzentrationen von BCRF1 oder hIL-10 bei 37°C und in der feuchten 5% CO<sub>2</sub>-haltigen Atmosphäre vorinkubiert. Anschließend wurden die Zellen mit 100 ng/ml LPS 3 Stunden in gleicher Umgebung stimuliert. Es folgte Abnahme des zellfreien Kulturüberstandes und die Bestimmung des TNF- $\alpha$  mittels ELISA. Humanes IL-10 hemmt dosisabhängig die TNF- $\alpha$  Freisetzung. BCRF1 übt eine ähnliche Wirkung aus, die aber wahrscheinlich auf Grund der schwächeren Bindung an IL-10R1 des viralen Homologs erst in höheren Konzentrationen (ab ca. 3 ng/ml) zum Ausdruck kommt. Wir charakterisieren auch den Einfluss der beiden Mediatoren auf die Expression von verschiedenen Oberflächenmolekülen der humanen Monozyten. Die separierten PBMC wurden 24 Stunden mit verschiedenen Konzentrationen von BCRF1 oder hIL-10 bei 37°C und in der feuchten 5% CO<sub>2</sub>-haltigen Atmosphäre inkubiert. Anschließend wurde die Expression von den Oberflächenmolekülen der Mo-

nozyten mittels Durchflußzytometrie bestimmt. Humanes IL-10 hemmt dosisabhängig die Expression von MHC Klasse II gleichzeitig aber verstärkt die Expression der Rezeptoren für die Immunglobuline Klasse G (CD16, CD32, CD64). BCRF1 induziert wieder ähnliche Veränderungen. Interessanterweise mit hohen Konzentrationen von BCRF1 (30 ng/ml bis 100 ng/ml) induziert man eine maximale, mit hIL-10 identische Verstärkung der Expression des schwach-affinen IgG-Rezeptors CD16. Gleiche Konzentrationen von BCRF1 sind aber nicht in der Lage eine maximale Wirkung auf die Expression von dem stark-affinen IgG-Rezeptor CD64, die identisch ist mit der durch hIL-10 induzierten Expression, auszuüben. Diese unterschiedliche Regulierung, in einem Fall identisch mit der von hIL-10 (CD16) im anderen Fall unterschiedlich (CD64), demonstriert die Existenz von zwei IL-10R Subtypen. Der Subtyp-1, der aus einem IL-10R1 und einem IL-10R2 besteht, ist für die Hochregulierung der Expression von CD16 verantwortlich. An ihn binden sowohl hIL-10 als auch BCRF1. Der Subtyp-2 enthält statt des IL-10R1 ein neues Mitglied der Zytokinrezeptorfamilie Klasse 2. An den Subtyp-2 bindet hIL-10R1 aber nicht BCRF1. Für die Regulierung der Expression von CD64 sind beide Subtypen verantwortlich. Weil BCRF1 den Subtyp-1 bindet, übt es auf die Expression einen gewissen Einfluss aus, aber da BCRF1 nicht in der Lage ist, den Subtyp-2 zu binden, kann es nicht die maximale, hIL-10-identische Wirkung entfalten.

#### Beispiel 2: Expression in verschiedenen humanen Geweben

[0047] Die Expression der erfindungsgemäßen Zytokinrezeptoren in verschiedenen humanen Geweben wurde mittels einer quantitativen RT-PCR Methode bestimmt. Dazu wurde eine "real time PCR" (TaqMan-PCR) verwendet.

[0048] Die Beseitigung von etwaiger kontaminierender genomischer DNA und die reverse Transkription der mRNA wurden wie folgt durchgeführt: 2 µg der total RNA wurden in 40 µl mit 5x moloney murine leukemia virus reverser Transkriptase (M-MLV RT) puffer (Gibco BRL, Eggenstein, Germany) und 10 mmol/L Dithiothreitol, 250 µmol/L jeweils von dATP, dUTP, dGTP und dCTP (Pharmacia biotech, Uppsala, Schweden), 1 Einheit/µL RNasin Ribonuclease Inhibitor (Promega, Mannheim, Germany), 25 ng/µL random hexadeoxynucleotide primer (Promega) und 0.05 Einheiten/µL RQ1 DNase (Promega) bei 37 °C für 30 min inkubiert. Die Proben wurden dann auf 95 °C für 10 min erhitzt und anschließend auf Eis gekühlt. Nach der Zugabe von 1 Einheit/µL RNasin Ribonuclease Inhibitor (Promega) und 5 Einheiten/µL M-MLV RT (Gibco BRL), wurden die Proben für 10 min bei Raumtemperatur und folgend für eine 1 h bei 37 °C inkubiert. Anschließend wurden die Enzyme durch Erhitzen auf 95 °C für 10 min inaktiviert. Die resultierende cDNA wurde in jeweils 3 Ansätzen (3fach Bestimmung) mittels der real-time TaqMan PCR unter Verwendung eines ABI Prism 7700 Sequence Detector System (Perkin-Elmer Cetus, Foster City, C.A., U.S.A.) analysiert. Für die Detektion der cDNA Sequenz aller drei Varianten des erfindungsgemäßen Zytokinrezeptors wurden die folgenden PCR primer und eine fluorochrom-markierte Oligonucleotidsonde, unter Verwendung der Primer Express software (Perkin-Elmer Cetus) konstruiert:

sense primer: CTCAGTCAACGCATGAGTCTCTG

antisense primer: CAGGCTGCCATTGCAAAAT

Sonde: FAM-AGCCTCAGAGGGTACAATTTTCAGTCCCG-TAMRA.

FAM steht für 6-Carboxy-fluorescein, TAMRA für 6-Carboxy-tetramethyl-rhodamine

[0049] Zudem wurde der mRNA Gehalt der kodierend für das "house keeping gene" *Homo sapiens* hypoxanthine phosphoribosyltransferase-1 (HPRT-1) ist und als interne Kontrolle gilt parallel in jeder einzelnen Probe bestimmt. Die Sequenz des HPRT-1-spezifischen primer Paares und die fluorogene Sonde, basierend auf den reversen komplementären cDNA strang, war wie folgt:

AGTCTGGCTTATATCCAACACTTCG (sense primer),

GACTTTGCTTTCCTTGGTCAGG (antisense primer),

FAM-TTTCACCAGCAAGCTTCGACCTTGA-TAMRA (sense Sonde).

Die PCR Amplifikation wurde unter Verwendung von 1 µL reversen transcriptions Mix in einem Endvolumen von 50 µL, der den TaqMan universal master mix (Applied Biosystems, Weiterstadt, Germany) und 200 nmol/L der spezifischen Sonde und 900 (CRF2-n3) bzw. 300 (HPRT-1) nmol/L des jeweiligen Primers enthielt, durchgeführt. Die genannten Konzentrationen waren zuvor in Vorversuchen als optimal identifiziert worden. Signifikante Fluorescence Signale wur-



den definiert als der Schwellenwert Zyklus der mittels der TaqMan instrument-assoziierten Software version 1.6.3. (Applied Biosystems) berechnet wurde. Es wurde der Zytokinrezeptor-mRNA Gehalt berechnet in Relation zu dem für HPRT-1.

Die Gewebsspezifische Analyse der Genexpression zeigte, dass die erfindungsgemäßen Zytokinrezeptoren vornehmlich in der Plazenta und in der Brustdrüse (hier sogar stärker als das House keeping Gene) exprimiert werden.

### Beispiel 3: Expression unter pathophysiologischen Bedingungen

**[0050]** Die Untersuchung sollte die Fragen beantworten, ob die Expression der erfindungsgemäßen Zytokinrezeptoren regulierbar ist und ob sie sich zwischen physiologischen und pathophysiologischen Zuständen unterscheidet. Dazu wurde RNA aus Hautbiopsien von gesunden Kontrollprobanden mit RNA aus Hautbiopsien von Patienten mit Psoriasis, Atopischer Dermatitis (AD) und kutanes T-Zell-Lymphom (CTCL) verwendet. Die Bestimmung wurde wie im Beispiel 2 beschrieben durchgeführt.

Die Bestimmung ergab eine über 10-fach stärkere Expression der erfindungsgemäßen Zytokinrezeptoren in läsionaler Haut von Patienten mit Psoriasis in Vergleich zu Haut der gesunden Kontrollprobanden.

In einem weiteren Versuch wurden Sonden verwendet, die zwischen der zweiten (Seq ID No 3) und dritten Variante (Seq ID No 5) unterscheiden können:

Variante 2 (Seq ID No3):

sense primer: CTCAGTCAACGCATGAGTCTCTG

antisense primer: CAGGCTGCCATTGCAAAAT

sonde: FAM-5'-TGCAGTACAAAATATATGGACAGAGACAATGGAAAAA-3'-TAMRA.

Variante 3 (Seq ID No 5):

sense primer: 5'-AGGCTGCAGAACATTGGCTAA-3'

antisense primer: 5'-TTCCTGGTAAGGTCACAAGAGAGTT-3'

sonde: FAM-5'-TGGACAGAGACAATGGAAAAATAAAGAAGACTGTTG-3'-TAMRA

**[0051]** Die Expression der dritten Variante (Seq ID No5) ist im Vergleich zu gesunder Haut bei CTCL und AD deutlich erhöht (s. FIG 3).

### Beispiel 4: Klonierung der Zytokinrezeptoren gemäß Seq ID No1 und No 3

**[0052]** Zunächst wurde eine cDNA Bibliothek aus humaner Plazenta hergestellt. Dazu wurden 4 µg total RNA (Firma Clontech) in den Reaktionen des GeneRacer™ kit (Invitrogen, CA USA) verwendet. Die modifizierte mRNA aus der letzten Reaktion wurde mit dem GeneRacer™ OligodT primer für die reverse Transkription eingesetzt.

**[0053]** Die cDNA für den Zytokinrezeptor wurde mittels einer RACE-PCR (RACE- Rapid Amplification of cDNA Ends) gewonnen. Die DNA-Polymerase für die PCR war das ThermoZyme™ von Invitrogen.

5'- und 3'-RACE wurden wie folgt durchgeführt:

5'-RACE	Ansatzvolumen	50 µl
Plazenta cDNA		2 µl
GeneRacer™ 5' primer (10 µM)		1 µl
Genspezifischer primer (GSP) #2R (25 µM)		1 µl
5x ThermoZyme™ PCR Puffer		10 µl
dNTP Lösung (10 mM je)		1 µl
ThermoZyme™ (1 U/µl)		1 µl
Steriles Wasser		34 µl



# EP 1 191 035 A2

3'-RACE	Ansatzvolumen	50 µl
Plazenta cDNA		2 µl
GeneRacer™ 3' primer (10 µM)		1 µl
GSP #1F (35 µM)		1 µl
5x ThermoZyme™ PCR Puffer		10 µl
dNTP Lösung(10mM je)		1 µl
ThermoZyme™ ( 1 U/µl)		1 µl
Steriles Wasser		34 µl

[0054] Die folgende "cycling" Programme für die RACE-PCR wurden in den Thermocycler Perkin-Elmer 9600 eingestellt:

94° C	2 min	1 cycle
94° C	30 sec	5 cycles
72° C	3 min	
94° C	30 sec	5 cycles
70° C	30 sec	
72° C	3 min	

94° C	30 sec	25 cycles
68° C	30 sec	
72° C	3 min	
72° C	10 min	1 cycle

[0055] Die Sequenzen der Zytokinrezeptor-primer für die RACE Reaktionen waren wie folgt:

## #1F

5'- CTC AGT CAA CGC ATG AGT CTC TGA AGC -3' (sense primer)

## #2R

5'- ATA GAC ACT GCT GTT GCC AGT AAG TGC C -3' (antisense primer)

[0056] Anschließend wurden die Produkte der RACE in dem pCR®4-TOPO Vektor aus dem TOPO-TA cloning® kit von Invitrogen kloniert.

Die Sequenz der klonierten PCR-Produkte wurde mittels des Applied Biosystem (ABI) Prism® BigDye™ Terminator sequencing kit in einem ABI 310 capillary Sequencer bestimmt.

## Beispiel 6: Klonierung des Zytokinrezeptors gemäß Seq ID No 5

[0057] Der Zytokinrezeptor wurde aus humaner Plazenta und Brustdrüse cDNA Bibliothek identifiziert. Die Plazenta cDNA Bibliothek wurde mittels des GeneRacer™ kit (Invitrogen, CA - USA) hergestellt. Die Brustdrüse cDNA Bibliothek war von der Firma Clontech (Marathon-Ready™cDNA).

Die cDNA für den Zytokinrezeptor wurde mittels eine PCR Amplifikation (RT-PCR) gewonnen.

Die DNA-Polymerase für die PCR war das Advantage® 2 von CLONTECH.

Die RT-PCR wurde wie folgt durchgeführt:

RT-PCR	Ansatzvolumen	50 µl
Plazenta/Brustdrüse cDNA		2 µl
CRF2-n4 #1a-F primer (20 µM)		1 µl
CRF2-n4 #2b-R primer (20 µM)		1 µl
10x cDNA PCR reaction buffer		5 µl
dNTP mix (10 mM)		1 µl
50x Advantage® 2 Polymerase Mix		1 µl
Steriles Wasser		36 µl

[0058] Die folgende "cycling" Programme für die RT-PCR wurden in den Thermocycler Perkin-Elmer 9600 eingestellt:

94° C	30 sec	1 cycle
94° C	5 sec	30 cycles
68° C	3 min	

[0059] Die Sequenzen der CRF2-n4 primer für die RT-PCR waren wie folgt:

#1a-F

5'- CAC TTG CAA CCA TGA TGC CTA AAC A – 3' (sense primer)

#2b-R

5'- CCA CAA GTC ATG GAA TTT CCA CAC A – 3' (antisense primer)

[0060] Anschließend wurden die Produkte der RT-PCR in dem pCR®4-TOPO Vektor aus dem TOPO-TA cloning® kit von Invitrogen kloniert.

Die Sequenz der klonierten PCR-Produkte wurde mittels des Applied Biosystem (ABI) Prism® BigDye™ Terminator sequencing kit in einem ABI 310 capillary Sequencer bestimmt.

#### Beispiel 6: Expression der Zytokinrezeptoren

[0061] Um die gereinigten rekombinanten Proteine zu gewinnen, wurden die entsprechenden cDNAs in einem E. coli Expressionsvektor kloniert.

Die Zytokinrezeptoren wurden als Fusionsproteine mit der Glutathione-S-transferase (GST) in dem Vektor pGEX-2T (Pharmacia Biotech) exprimiert. Das Fusionskonstrukt wurde anschließend in den E.coli Stamm BL21 transformiert.

#### Beispiel 7: Suche nach Modulatoren

[0062] Die erfindungsgemäßen Zytokinrezeptoren werden in E.coli exprimiert und mit Hilfe von Standardmethoden wie z.B. Ionenaustauschchromatographie, Affinitätschromatographie oder Gelfiltration gereinigt. Das gereinigte Protein wird auf Mikrotiterplatten gebunden. Dann wird gleichzeitig der Biotin-markierte Ligand und die zu testenden Substanz zugegeben und 1 Stunde inkubiert. Anschließend wird die Mikrotiterplatte mit Puffer gewaschen und dann Avidin-FITC zugegeben. Nach weiteren 30 min Inkubation wird wieder gewaschen und dann die Fluoreszenz gemessen. In Kontrollansätzen wird nur der markierte Ligand zugegeben. Durch Messung der Fluoreszenz kann bestimmt werden, ob die zu testende Substanz den Liganden vom Rezeptor verdrängt (Fluoreszenz wird geringer), keinen Einfluß hat (Fluoreszenz entspricht der des Kontrollansatzes) oder die Bindung des Liganden verstärkt (Fluoreszenz wird stärker).

## EP 1 191 035 A2

Analoge Versuche werden mit  $^{125}\text{J}$  markiertem Liganden durchgeführt.

5

10

15

20

25

30

35

40

45

50

55

# EP 1 191 035 A2

## SEQUENZPROTOKOLL

<110> Schering AG

<120> Drei neue Mitglieder der Zytokinrezeptorfamilie Klasse  
2

<130> 52023EP

<140>

<141>

<160> 6

<170> PatentIn Ver. 2.1

<210> 1

<211> 750

<212> DNA

<213> Homo sapiens

<400> 1

```
atgatgccta aacattgctt tctaggcttc ctcacagtt tcttccttac tgggtgtagca 60
ggaactcagt caacgcatga gtctctgaag cctcagaggg tacaatttca gtccccgaaat 120
tttcacaaca ttttgcaatg gcagcctggg agggcactta ctggcaacag cagtgtctat 180
tttgtgcagt acaaaatata tggacagaga caatggaaaa ataaagaaga ctgttgggggt 240
actcaagaac tctcttgtga ccttaccagt gaaacctcag acatacagga accttattac 300
gggaggagggg gcaaaaataa aaataaaggg aatccttggg ggccaaaaca aagtaaacgg 360
aaatcaaagg ggaaccagaa gaccaacaca gtgactgccc cagctgccct gaaggcattt 420
gctggatgtg caaaaataga tcctccagtc atgaatataa cccaagtcaa tggctccttg 480
ttggtaatte tccatgctcc aaatttacca tatagatacc aaaaggaaaa aaatgtatct 540
atagaagatt actatgaact actataccga gtttttataa ttaacaattc actagaaaag 600
gagcaaaagg tttatgaagg ggctcacaga gcggttgaaa ttgaagctct aacaccacac 660
tccagctact gtgtagtggc tgaaatatat cagcccatgt tagacagaag aagtcagaga 720
agtgaagaga gatgtgtgga aattccatga 750
```

<210> 2

<211> 249

<212> PRT

<213> Homo sapiens

<400> 2

```
Met Met Pro Lys His Cys Phe Leu Gly Phe Leu Ile Ser Phe Phe Leu
  1          5          10          15

Thr Gly Val Ala Gly Thr Gln Ser Thr His Glu Ser Leu Lys Pro Gln
  20          25          30

Arg Val Gln Phe Gln Ser Arg Asn Phe His Asn Ile Leu Gln Trp Gln
  35          40          45

Pro Gly Arg Ala Leu Thr Gly Asn Ser Ser Val Tyr Phe Val Gln Tyr
  50          55          60

Lys Ile Tyr Gly Gln Arg Gln Trp Lys Asn Lys Glu Asp Cys Trp Gly
  65          70          75          80

Thr Gln Glu Leu Ser Cys Asp Leu Thr Ser Glu Thr Ser Asp Ile Gln
  85          90          95

Glu Pro Tyr Tyr Gly Arg Arg Gly Lys Asn Lys Asn Lys Gly Asn Pro
 100          105          110
```

EP 1 191 035 A2

Trp Gly Pro Lys Gln Ser Lys Arg Lys Ser Lys Gly Asn Gln Lys Thr  
115 120 125

5 Asn Thr Val Thr Ala Pro Ala Ala Leu Lys Ala Phe Ala Gly Cys Ala  
130 135 140

Lys Ile Asp Pro Pro Val Met Asn Ile Thr Gln Val Asn Gly Ser Leu  
145 150 155 160

10 Leu Val Ile Leu His Ala Pro Asn Leu Pro Tyr Arg Tyr Gln Lys Glu  
165 170 175

Lys Asn Val Ser Ile Glu Asp Tyr Tyr Glu Leu Leu Tyr Arg Val Phe  
180 185 190

15 Ile Ile Asn Asn Ser Leu Glu Lys Glu Gln Lys Val Tyr Glu Gly Ala  
195 200 205

His Arg Ala Val Glu Ile Glu Ala Leu Thr Pro His Ser Ser Tyr Cys  
210 215 220

20 Val Val Ala Glu Ile Tyr Gln Pro Met Leu Asp Arg Arg Ser Gln Arg  
225 230 235 240

Ser Glu Glu Arg Cys Val Glu Ile Pro  
245

25

<210> 3  
<211> 1255  
<212> DNA  
<213> Homo sapiens

30

<400> 3  
aactcacttt accactactc gctatagagc cctgggtcaag ttctctccac ctctctatct 60  
atgtctcagt ttcttcatct gtaacatcaa atgaataata ataccaatct cctagacttc 120  
ataagaggat taacaaagac aaaatatggg aaaaacataa catggcgctc cataattatt 180  
agatcttatt attgacacta aaatggcatt aaaattacca aaaggaagac agcatctgtt 240  
tcctctttgg tcctgagctg gttaaaagga acactgggtg cctgaacagt cacacttgca 300  
accatgatgc ctaaacattg ctttctaggc ttctcatca gtttcttct tactgggtga 360  
gcaggaactc agtcaacgca tgagtctctg aagctcaga gggtagaatt tcagtcccga 420  
aattttcaca acattttgca atggcagcct gggagggcac ttactggcaa cagcagtgtc 480  
tattttgtgc agtacaaaat atatggacag agacaatgga aaaataaaga agactgttgg 540  
ggtagtcaag aactctcttg tgaccttacc agtgaaacct cagacataca ggaaccttat 600  
tacgggaggg tgagggcggc ctggctggg agctactcag aatggagcat gacgccgagg 660  
ttcactccct ggtgggaaac aaaaatagat cctccagtc tgaatataac ccaagtcaat 720  
ggctctttgt tggttaattc ccatgctcca aatttaccat atagatacca aaaggaaaaa 780  
aatgtatcta tagaagatta ctatgaacta ctataccgag tttttataat taacaattca 840  
ctagaaaagg agcaaaagggt ttatgaagg gctcacagag cggttgaaat tgaagctcta 900  
acaccacact ccagctactg tgtagtggct gaaatatatc agcccatgtt agacagaaga 960  
agtcagagaa gtgaagagag atgtgtggaa attccatgac ttgtggaatt tggcattcag 1020  
caatgtggaa attctaaagc tccctgagaa caggatgact cgtgtttgaa ggatcttatt 1080  
taaaattgtt tttgtatttt cttaaagcaa tattcactgt tacaccttgg ggacttcttt 1140  
qtttaccat ctttttatcc tttatatattc atttqtaaac tatatttgaa cgaattccc 1200  
cccgaaaaat tgaaatgtaa agatgaggca gagaataaag tgttctatga aatgc 1255

50

<210> 4  
<211> 231  
<212> PRT  
<213> Homo sapiens

55

# EP 1 191 035 A2

<400> 4

Met Met Pro Lys His Cys Phe Leu Gly Phe Leu Ile Ser Phe Phe Leu  
1 5 10 15

5 Thr Gly Val Ala Gly Thr Gln Ser Thr His Glu Ser Leu Lys Pro Gln  
20 25 30

Arg Val Gln Phe Gln Ser Arg Asn Phe His Asn Ile Leu Gln Trp Gln  
35 40 45

10 Pro Gly Arg Ala Leu Thr Gly Asn Ser Ser Val Tyr Phe Val Gln Tyr  
50 55 60

Lys Ile Tyr Gly Gln Arg Gln Trp Lys Asn Lys Glu Asp Cys Trp Gly  
65 70 75 80

15 Thr Gln Glu Leu Ser Cys Asp Leu Thr Ser Glu Thr Ser Asp Ile Gln  
85 90 95

Glu Pro Tyr Tyr Gly Arg Val Arg Ala Ala Ser Ala Gly Ser Tyr Ser  
100 105 110

20 Glu Trp Ser Met Thr Pro Arg Phe Thr Pro Trp Trp Glu Thr Lys Ile  
115 120 125

25 Asp Pro Pro Val Met Asn Ile Thr Gln Val Asn Gly Ser Leu Leu Val  
130 135 140

Ile Leu His Ala Pro Asn Leu Pro Tyr Arg Tyr Gln Lys Glu Lys Asn  
145 150 155 160

30 Val Ser Ile Glu Asp Tyr Tyr Glu Leu Leu Tyr Arg Val Phe Ile Ile  
165 170 175

Asn Asn Ser Leu Glu Lys Glu Gln Lys Val Tyr Glu Gly Ala His Arg  
180 185 190

35 Ala Val Glu Ile Glu Ala Leu Thr Pro His Ser Ser Tyr Cys Val Val  
195 200 205

Ala Glu Ile Tyr Gln Pro Met Leu Asp Arg Arg Ser Gln Arg Ser Glu  
210 215 220

40 Glu Arg Cys Val Glu Ile Pro  
225 230

<210> 5

<211> 810

<212> DNA

45 <213> Homo sapiens

<400> 5

cacttgcaac catgatgcct aaacattgct ttctaggctt cctcatcagt ttcttcctta 60  
ctgggtgtagc aggaactcag tcaacgcgat agtctctgaa gcctcagagg gtacaatttc 120  
50 agtcccgaaa ttttcacaac attttgcaat ggcagcggg gagggcactt actggcaaca 180  
gcagtgtcta ttttgtgcag tacaaaatca tgttctcatg cagcatgaaa agctctcacc 240  
agaagccaag tggatgctgg cagcacattt cttgtaactt cccaggctgc agaacattgg 300  
ctaaatatgg acagagacaa tggaaaaata aagaagactg ttgggggtact caagaactct 360  
cttgtgacct taccagtgaac acctcagaca tacaggaacc ttattacggg aggggtgagg 420  
cggcctcggc tgggagctac tcagaatgga gcatgacgcc gcggttcact ccctgggtgg 480  
55 aaacaaaat agatctcca gtcataata taaccaagt caatggctct ttgttggttaa 540  
ttctccatgc cccaaattta ccatatagat accaaaagga aaaaatgta tctatagaag 600

# EP 1 191 035 A2

attactatga actactatac cgagttttta taattaacaa ttcactagaa aaggagcaaa 660  
 aggtttatga aggggctcac agagcgggtg aaattgaagc tctaacacca cactccagct 720  
 actgtgtagt ggctgaaata tatcagccca tgtttagacag aagaagtcgg agaagtgaag 780  
 agagatgtgt ggaaattcca tgacttgtgg 810

5

<210> 6  
 <211> 263  
 <212> PRT  
 <213> Homo sapiens

10

<400> 6  
 Met Met Pro Lys His Cys Phe Leu Gly Phe Leu Ile Ser Phe Phe Leu  
 1 5 10 15

15

Thr Gly Val Ala Gly Thr Gln Ser Thr His Glu Ser Leu Lys Pro Gln  
 20 25 30

Arg Val Gln Phe Gln Ser Arg Asn Phe His Asn Ile Leu Gln Trp Gln  
 35 40 45

20

Pro Gly Arg Ala Leu Thr Gly Asn Ser Ser Val Tyr Phe Val Gln Tyr  
 50 55 60

Lys Ile Met Phe Ser Cys Ser Met Lys Ser Ser His Gln Lys Pro Ser  
 65 70 75 80

25

Gly Cys Trp Gln His Ile Ser Cys Asn Phe Pro Gly Cys Arg Thr Leu  
 85 90 95

Ala Lys Tyr Gly Gln Arg Gln Trp Lys Asn Lys Glu Asp Cys Trp Gly  
 100 105 110

30

Thr Gln Glu Leu Ser Cys Asp Leu Thr Ser Glu Thr Ser Asp Ile Gln  
 115 120 125

Glu Pro Tyr Tyr Gly Arg Val Arg Ala Ala Ser Ala Gly Ser Tyr Ser  
 130 135 140

35

Glu Trp Ser Met Thr Pro Arg Phe Thr Pro Trp Trp Glu Thr Lys Ile  
 145 150 155 160

Asp Pro Pro Val Met Asn Ile Thr Gln Val Asn Gly Ser Leu Leu Val  
 165 170 175

40

Ile Leu His Ala Pro Asn Leu Pro Tyr Arg Tyr Gln Lys Glu Lys Asn  
 180 185 190

Val Ser Ile Glu Asp Tyr Tyr Glu Leu Leu Tyr Arg Val Phe Ile Ile  
 195 200 205

45

Asn Asn Ser Leu Glu Lys Glu Gln Lys Val Tyr Glu Gly Ala His Arg  
 210 215 220

Ala Val Glu Ile Glu Ala Leu Thr Pro His Ser Ser Tyr Cys Val Val  
 225 230 235 240

50

Ala Glu Ile Tyr Gln Pro Met Leu Asp Arg Arg Ser Arg Arg Ser Glu  
 245 250 255

Glu Arg Cys Val Glu Ile Pro  
 260

55



**Patentansprüche**

1. Nukleinsäure, **dadurch gekennzeichnet, dass** sie

- a. die in Seq ID No 1, Seq ID No 3 oder Seq ID No 5 dargestellte Nukleotidsequenz,
- b. eine einer Sequenz aus a) im Rahmen der Degeneration des genetischen Codes entsprechende Nukleotidsequenz oder
- c. eine mit den Sequenzen aus a. und/oder b. unter stringenten Bedingungen hybridisierende Nukleotidsequenz, die für ein Polypeptid mit der biologischen Aktivität eines Zytokinrezeptors kodiert

umfaßt mit der Maßgabe, dass die Nukleinsäure verschieden ist von der genomischen Sequenz.

2. Nukleinsäure nach Anspruch 1, **dadurch gekennzeichnet, dass** sie einen Protein-kodierenden Abschnitt der in Seq ID No 1, Seq ID No 3 oder Seq ID No 5 dargestellten Nukleotidsequenz umfaßt.

3. Nukleinsäure nach Anspruch 1 oder 2, **dadurch gekennzeichnet, dass** sie eine mehr als 80%ige Identität zu der in Seq ID No 1, Seq ID No 3 oder Seq ID No 5 dargestellten Nukleotidsequenz aufweist.

4. Nukleinsäure nach einem der Ansprüche 1-3, **dadurch gekennzeichnet, dass** sie für einen Zytokinrezeptor Klasse 2 oder einen Abschnitt davon kodiert.

5. Polypeptid kodiert von einer Nukleinsäure nach einem der Ansprüche 1-4.

6. Polypeptid nach Anspruch 5 **dadurch gekennzeichnet, dass** es die in SEQ ID No 2, Seq ID No 4 oder Seq ID No 6 dargestellte Aminosäuresequenz aufweist.

7. Vektor, **dadurch gekennzeichnet, dass** er mindestens eine Kopie einer Nukleinsäure nach einem der Ansprüche 1-4 oder einen Abschnitt davon aufweist.

8. Zelle, **dadurch gekennzeichnet, dass** sie mit einer Nukleinsäure nach einem der Ansprüche 1-4 oder einem Vektor nach Anspruch 8 transformiert ist.

9. Antikörper gegen ein Polypeptid nach einem der Ansprüche 5-7

10. Pharmazeutische Zusammensetzung, **dadurch gekennzeichnet, dass** sie als aktive Komponente

- a. eine Nukleinsäure nach einem der Ansprüche 1-4,
- b. einen Vektor nach Anspruch 7,
- c. eine Zelle nach Anspruch 8,
- d. eine gegen die Nukleinsäuresequenz gemäß Seq ID No 1, Seq ID No 3 oder Seq ID No 5 gerichtete antisense Nukleinsäure,
- e. ein Polypeptid nach einem der Ansprüche 5-6
- oder
- f. einen Antikörper gemäß Anspruch 9 enthält.

11. Verwendung einer pharmazeutischen Zusammensetzung nach Anspruch 10 zur Diagnostik bei Immunerkrankungen oder in der Reproduktionsmedizin.

12. Verwendung einer pharmazeutischen Zusammensetzung nach Anspruch 11 zur Herstellung eines Medikaments zur Behandlung und Prävention von Reproduktions- oder Immunkrankheiten.

13. Verwendung nach Anspruch 12 wobei die Immunkrankheit Psoriasis ist.

14. Verwendung eines Polypeptids nach einem der Ansprüche 5-6 oder einer Nukleinsäure nach einem der Ansprüche 1-4 zur Auffindung von Liganden eines Polypeptids nach Anspruch 5.

15. Verwendung eines Polypeptids nach einem der Ansprüche 5-6 oder einer Nukleinsäure nach einem der Ansprüche 1-4 zur Auffindung von Modulatoren eines Polypeptids nach Anspruch 5.

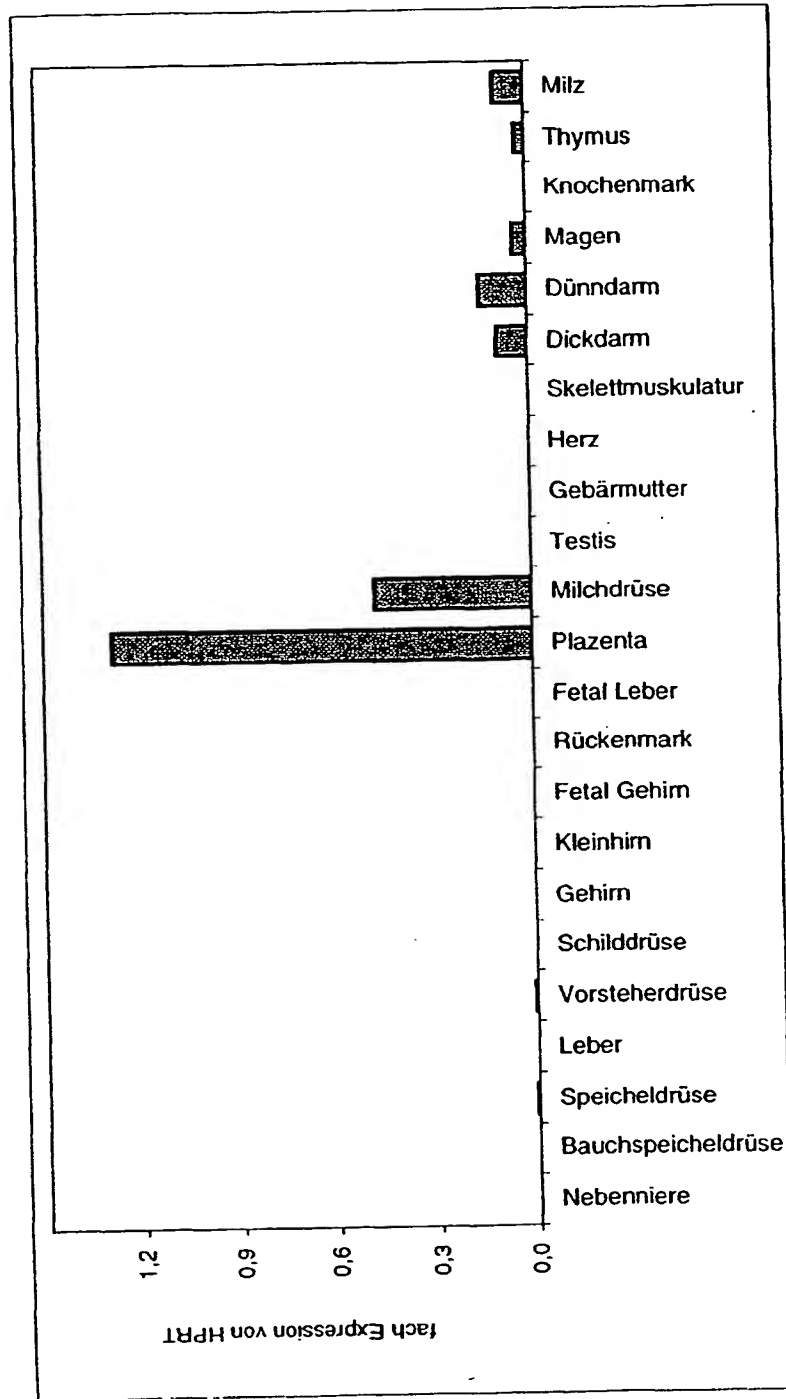


FIG. 1

**FIG. 2**

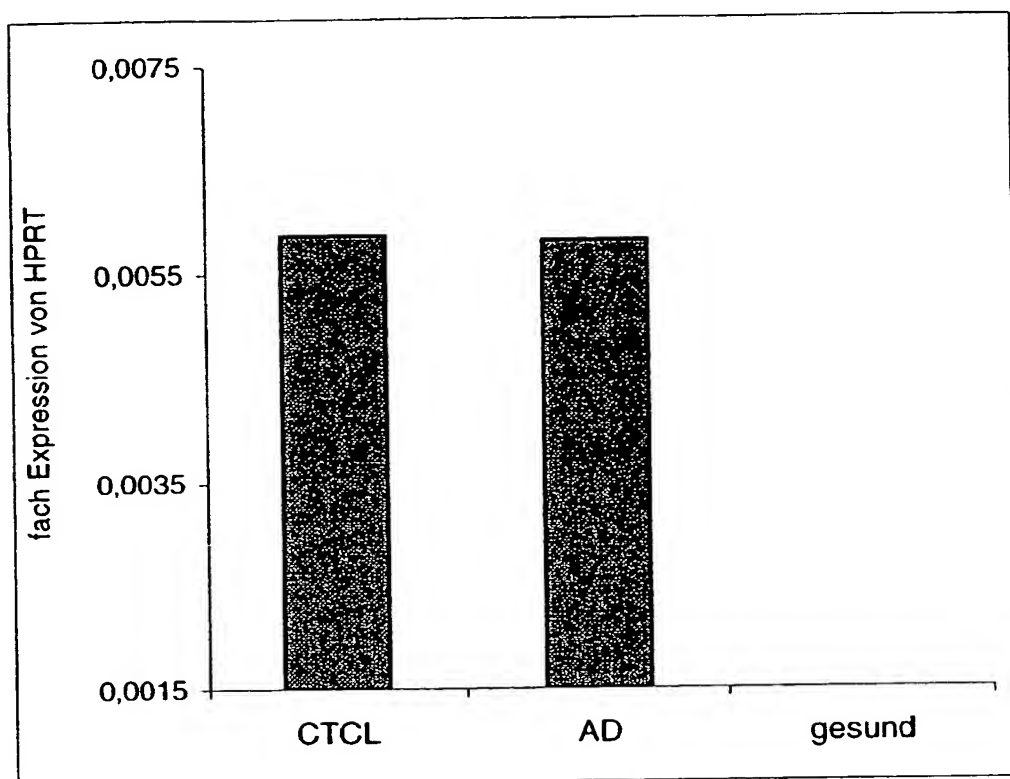


FIG. 3

```

463 TGGTGGGAAACAAAAATAGATCCTCCAGTCATGAATATAACCCAAGTCAA 512
    ||||| ||||| ||||| ||||| ||||| ||||| ||||| ||||| |||||
2   TGGTGGGAAACAAACTAGATCCTCCGGTCGTGACTATAACCCGAGTTAA 51
513 TGGCTCCTTTGTTGGTAATTCTCCATGCCCCAAATTTACCATATAGATACC 562
    ||| ||||| ||| ||||| ||||| ||||| ||| ||| ||||| |||
52  TGCATCTTTGAGGGTTTCGTCTCCGCCCCCAGAGTTGCCACATAGAAACC 101
563 AAAAGGAAAAAATGTATCTATAGAGATTACTATGAACTACTATACCGA 612
    ||| | ||||| || ||| | ||||| ||| ||| ||||| |||
102 AAACGGAAAAAATACGTCCATGAAAAATTACTACAACCTTAGTATACCGA 151
613 GTTTTATAAATTAACAATTCACCTAGAAAAGGAGCAAAAAGGTTTATGAAGG 662
    |||| | ||||| ||||| || ||||| ||||| || ||| ||||| |||
152 GTTTCATAATCAACAATTCACCTGGAGAAGGAACAAAAAGCCTACGAAGG 201
663 GGCTCACAGAGCGGTTGAAATTGAAGCTCTAACACCACACTCCAGCTACT 712
    |||| | ||||| ||||| || ||||| ||||| || ||| ||||| |||
202 AACTCAGAGAGCTGTTGAAATCCAAGGTCTGACACCTCATTCAGTTACT 251
713 GTGTAGTGGCTGAAATATATCAGCCCATGTTAGACAGAAGAAGTCGG 759
    | ||||| ||||| || ||||| ||||| ||||| ||||| ||||| |||||
252 GCGTAGTGGCTGAAATGTACCAGCCCATGTTAGACAGAagAAGTCGG 298

```

FIG.4

TTGGTGGGAAACAAACTAGATCCTCCGGTCGTGACTATAACCCGAGTTAATGCATCTTTGA  
GGGTTCGTCTCCGCCCCCAGAGTTGCCACATAGAAACCAAAGTGGAAAAAATACGTCCATG  
GAAAATTACTACAACCTAGTATACCGAGTTTCCATAATCAACAATTCAGTGGAGAAGGAACA  
AAAAGCCTACGAAGGAACTCAGAGAGCTGTTGAAATCCAAGGTCTGACACCTCATTGCAGTT  
ACTGCGTAGTGGCTGAAATGTACCAGCCCATGTTAGACAGAAgAAGTCGG 298

FIG. 5





(19)



Europäisches Patentamt  
European Patent Office  
Office européen des brevets



(11)

**EP 1 191 035 A3**

(12)

## EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

(88) Veröffentlichungstag A3:  
17.04.2002 Patentblatt 2002/16

(43) Veröffentlichungstag A2:  
27.03.2002 Patentblatt 2002/13

(21) Anmeldenummer: 01250307.4

(22) Anmeldetag: 24.08.2001

(51) Int Cl.7: **C07K 14/705**, C12N 15/12,  
C12N 15/63, C07K 16/28,  
G01N 33/53, C12Q 1/68,  
A61K 38/17, A61P 37/00,  
A61P 15/00, A61P 17/06

(84) Benannte Vertragsstaaten:  
**AT BE CH CY DE DK ES FI FR GB GR IE IT LI LU**  
**MC NL PT SE TR**  
Benannte Erstreckungsstaaten:  
**AL LT LV MK RO SI**

(30) Priorität: 25.09.2000 DE 10048626  
17.11.2000 DE 10058907  
19.12.2000 DE 10064906

(71) Anmelder: **SCHERING AKTIENGESELLSCHAFT**  
13342 Berlin (DE)

(72) Erfinder:  
• **Weiss, Bertram**  
14163 Berlin (DE)  
• **Sabat, Robert**  
10405 Berlin (DE)  
• **Assadullah, Khusru**  
14471 Postdam (DE)  
• **Toshi, Luisella**  
10589 Berlin (DE)

(54) **Drei Mitglieder der Zytokinrezeptorfamilie Klasse II**

(57) Die vorliegende Erfindung betrifft drei neue Mitglieder der Zytokinrezeptor Klasse 2-Familie und ihre pharmazeutische Anwendung.

EP 1 191 035 A3



Europäisches  
Patentamt

EUROPÄISCHER RECHERCHENBERICHT

Nummer der Anmeldung  
EP 01 25 0307

EINSCHLÄGIGE DOKUMENTE			
Kategorie	Kennzeichnung des Dokuments mit Angabe, soweit erforderlich, der maßgeblichen Teile	Betrifft Anspruch	KLASSIFIKATION DER ANMELDUNG (Int.Cl.7)
D,X	<p>DATABASE EMBL [Online]            HSJ503F13, 26. Mai 1999 (1999-05-26)            Database accession no. AL050337            XP002186670            Human DNA sequence from clone 503F13 on            chromosome 6q24.1-25.2. Contains            the IFNGR1 gene for interferon gamma            receptor 1, ESTs, STSS, GSSs and a            putative CpG island.            From nt 78552-106834.            * Zusammenfassung *</p>	1,3,7,8	<p>C07K14/705            C12N15/12            C12N15/63            C07K16/28            G01N33/53            C12Q1/68            A61K38/17            A61P37/00            A61P15/00            A61P17/06</p>
Y	<p>LUTFALLA G ET AL: "A NEW MEMBER OF THE            CYTOKINE RECEPTOR GENE FAMILY MAPS ON            CHROMOSOME 21 AT LESS THAN 35 KB FROM            IFNAR"            GENOMICS, ACADEMIC PRESS, SAN DIEGO, US,            Bd. 16, Nr. 2, 1. Mai 1993 (1993-05-01),            Seiten 366-373, XP002046447            ISSN: 0888-7543            * Seite 366, rechte Spalte, Absatz 1 -            Seite 367, linke Spalte, Absatz 1 *</p>	1-3,6,10	
Y	<p>KOTENKO S V ET AL: "IDENTIFICATION AND            FUNCTIONAL CHARACTERIZATION OF A SECOND            CHAIN OF THE INTERLEUKIN-10 RECEPTOR            COMPLEX"            EMBO JOURNAL, OXFORD UNIVERSITY PRESS,            SURREY, GB,            Bd. 16, Nr. 19, 1997, Seiten 5894-5903,            XP002046438            ISSN: 0261-4189            * Seite 5894, rechte Spalte, Absätze 1-3;            Abbildung 8 *</p>	1-3,6,10	<p>RECHERCHIERTE            SACHGEBIETE (Int.Cl.7)</p> <p>C12N            A61K</p>
-/-			
Der vorliegende Recherchenbericht wurde für alle Patentansprüche erstellt			
<p>Recherchenort <b>BERLIN</b></p>		<p>Abschlußdatum der Recherche <b>21. Januar 2002</b></p>	<p>Prüfer <b>Mateo Rosell, A.M.</b></p>
<p>KATEGORIE DER GENANNTEN DOKUMENTE</p> <p>X : von besonderer Bedeutung allein betrachtet            Y : von besonderer Bedeutung in Verbindung mit einer            anderen Veröffentlichung derselben Kategorie            A : technologischer Hintergrund            O : nichtschriftliche Offenbarung            P : Zwischenliteratur</p>		<p>T : der Erfindung zugrunde liegende Theorien oder Grundsätze            E : älteres Patentdokument, das jedoch erst am oder            nach dem Anmeldedatum veröffentlicht worden ist            D : in der Anmeldung angeführtes Dokument            L : aus anderen Gründen angeführtes Dokument            &amp; : Mitglied der gleichen Patentfamilie, übereinstimmendes            Dokument</p>	

EPO FORM 1503 02 02 (PatC23)



Europäisches  
Patentamt

# EUROPÄISCHER RECHERCHENBERICHT

Nummer der Anmeldung  
EP 01 25 0307

EINSCHLÄGIGE DOKUMENTE			KLASSIFIKATION DER ANMELDUNG (Int.Cl.7)
Kategorie	Kennzeichnung des Dokuments mit Angabe, soweit erforderlich, der maßgeblichen Teile	Betrifft Anspruch	
A	MUESCHEN A ET AL: "Differential IL-10 receptor gene expression in acute versus chronic atopic eczema. Modulation by immunosuppressive drugs and cytokines in normal cultured keratinocytes." INFLAMMATION RESEARCH, Bd. 48, Nr. 10, Oktober 1999 (1999-10), Seiten 539-543, XP001040303 ISSN: 1023-3830 * Zusammenfassung * * Seite 542 - Seite 543 *	11-13	RECHERCHIERTE SACHGEBIETE (Int.Cl.7)
A	CHAUAT GERARD ET AL: "Immune suppression and Th1/Th2 balance in pregnancy revisited: A (very) personal tribute Tom Wegmann." AMERICAN JOURNAL OF REPRODUCTIVE IMMUNOLOGY, Bd. 37, Nr. 6, 1997, Seiten 427-434, XP001051933 ISSN: 1046-7408 * Zusammenfassung * * Seite 428, rechte Spalte, Absatz 1 - Seite 433, linke Spalte, Absatz 2 *	11,12	
P,X	WO 01 36467 A (SCHERING CORP) 25. Mai 2001 (2001-05-25) SEQ.ID.N.1,2 * Seite 3, Zeile 18 - Seite 8, Zeile 10 * SEQ.ID.N.4,5,27 & 28 * Seite 21 - Seite 22; Ansprüche 1-20 *	1-15	
P,X	WO 01 40467 A (ZYMOGENETICS INC) 7. Juni 2001 (2001-06-07) SEQ.ID.N.1 & 2 * Seite 2, Zeile 15 - Seite 8, Zeile 20; Ansprüche 1-66 *	1-15	
Der vorliegende Recherchenbericht wurde für alle Patentansprüche erstellt			
Recherchenort <b>BERLIN</b>		Abschlußdatum der Recherche <b>21. Januar 2002</b>	Prüfer <b>Mateo Rosell, A.M.</b>
KATEGORIE DER GENANNTEN DOKUMENTE			
X : von besonderer Bedeutung allein betrachtet Y : von besonderer Bedeutung in Verbindung mit einer anderen Veröffentlichung derselben Kategorie A : technologischer Hintergrund O : nichtschrittliche Offenbarung I* : Zwischenliteratur			T : der Erfindung zugrunde liegende Theorien oder Grundsätze E : älteres Patentdokument, das jedoch erst am oder nach dem Anmeldedatum veröffentlicht worden ist D : in der Anmeldung angeführtes Dokument L : aus anderen Gründen angeführtes Dokument & : Mitglied der gleichen Patentfamilie, übereinstimmendes Dokument

EPO FO 34/ 1503 20.12 (P04/C03)



Europäisches  
Patentamt

# EUROPÄISCHER RECHERCHENBERICHT

Nummer der Anmeldung  
EP 01 25 0307

EINSCHLÄGIGE DOKUMENTE			
Kategorie	Kennzeichnung des Dokuments mit Angabe, soweit erforderlich, der maßgeblichen Teile	Betrifft Anspruch	KLASSIFIKATION DER ANMELDUNG (Int.Cl.7)
P,X	WO 01 46422 A (ZYMOGENETICS INC) 28. Juni 2001 (2001-06-28) SEQ.ID.N. 32 & 33 * Seite 3, Zeile 10 - Seite 9, Zeile 11; Ansprüche 1-20,27,28 *	1	
P,X	XU WENFENG ET AL: "A soluble class II cytokine receptor, IL-22RA2, is a naturally occurring IL-22 antagonist." PROCEEDINGS OF THE NATIONAL ACADEMY OF SCIENCES OF THE UNITED STATES, Bd. 98, Nr. 17, 14. August 2001 (2001-08-14), Seiten 9511-9516, XP002186667 August 14, 2001 ISSN: 0027-8424 * das ganze Dokument *	1-15	
P,X	KOTENKO S.V. ET AL., : "Identification, cloning, and characterization of a novel soluble receptor that binds IL-22 and neutralizes its activity" J. IMMUNOL., Bd. 166, Nr. 12, 15. Juni 2001 (2001-06-15), Seite 7096-7103 XP002186668 * das ganze Dokument *	1-15	
			RECHERCHIERTE SACHGEBIETE (Int.Cl.7)
Der vorliegende Recherchenbericht wurde für alle Patentansprüche erstellt			
Recherchenort <b>BERLIN</b>		Abschlußdatum der Recherche <b>21. Januar 2002</b>	Prüfer <b>Mateo Rosell, A.M.</b>
KATEGORIE DER GENANNTEN DOKUMENTE		T : der Erfindung zugrunde liegende Theorien oder Grundsätze E : älteres Patentdokument, das jedoch erst am oder nach dem Anmeldedatum veröffentlicht worden ist D : in der Anmeldung angeführtes Dokument L : aus anderen Gründen angeführtes Dokument R : Mitglied der gleichen Patentfamilie, übereinstimmendes Dokument	
X : von besonderer Bedeutung allein betrachtet Y : von besonderer Bedeutung in Verbindung mit einer anderen Veröffentlichung derselben Kategorie A : technologischer Hintergrund O : nichtschriftliche Offenbarung P : Zwischenliteratur			

EPO FORM 1503 03 82 (PC/C03)



Europäisches  
Patentamt

# EUROPÄISCHER RECHERCHENBERICHT

Nummer der Anmeldung  
EP 01 25 0307

EINSCHLÄGIGE DOKUMENTE			
Kategorie	Kennzeichnung des Dokuments mit Angabe, soweit erforderlich, der maßgeblichen Teile	Betrifft Anspruch	KLASSIFIKATION DER ANMELDUNG (Int.Cl.7)
P,X	KOTENKO SERGEI V ET AL: "Identification of the functional interleukin-22 (IL-22) receptor complex. The IL-10R2 chain (IL-10Rbeta) is a common chain of both the IL-10 and IL-22 (IL-10-related T cell-derived inducible factor, IL-TIF) receptor complexes." JOURNAL OF BIOLOGICAL CHEMISTRY, Bd. 276, Nr. 4, 26. Januar 2001 (2001-01-26), Seiten 2725-2732, XP002186669 ISSN: 0021-9258 * das ganze Dokument *	1-15	
T	GRUENBERG B.H. ET AL., : "A novel, soluble homologue of the human IL-10 receptor with preferential expression in placenta" GENES IMMUN., Bd. 2, Nr. 6, Oktober 2001 (2001-10), Seite 329-334 XP001040302 * das ganze Dokument *	1-15	RECHERCHIERTE SACHGEBIETE (Int.Cl.7)
E	WO 01 66740 A (EATON DAN L ;GENENTECH INC (US); ZHANG ZEMIN (US); FONG SHERMAN (U) 13. September 2001 (2001-09-13) SEQ.ID.N.17 * Seite 2, Zeile 18 - Seite 10, Zeile 40 *	1-15	
Der vorliegende Recherchenbericht wurde für alle Patentansprüche erstellt			
Recherchenart	Abschlußdatum der Recherche	Prüfer	
BERLIN	21. Januar 2002	Mateo Rosell, A.M.	
KATEGORIE DER GENANNTEN DOKUMENTE		T : der Erfindung zugrunde liegende Theorien oder Grundsätze F : älteres Patentdokument, das jedoch erst am oder nach dem Anmeldedatum veröffentlicht worden ist D : in der Anmeldung angeführtes Dokument L : aus anderen Gründen angeführtes Dokument & : Mitglied der gleichen Patentfamilie, übereinstimmendes Dokument	
X : von besonderer Bedeutung allein betrachtet Y : von besonderer Bedeutung in Verbindung mit einer anderen Veröffentlichung derselben Kategorie A : technologischer Hintergrund C : nichtschützliche Offenbarung P : Zwischenliteratur			

**ANHANG ZUM EUROPÄISCHEN RECHERCHENBERICHT  
ÜBER DIE EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG NR.**

EP 01 25 0307

In diesem Anhang sind die Mitglieder der Patentfamilien der im obengenannten europäischen Recherchenbericht angeführten Patendokumente angegeben.  
Die Angaben über die Familienmitglieder entsprechen dem Stand der Datei des Europäischen Patentamts am  
Diese Angaben dienen nur zur Unterrichtung und erfolgen ohne Gewähr.

21-01-2002

Im Recherchenbericht angeführtes Patendokument	Datum der Veröffentlichung	Mitglied(er) der Patentfamilie	Datum der Veröffentlichung
WO 0136467 A	25-05-2001	AU 1919201 A	30-05-2001
		WO 0136467 A2	25-05-2001
WO 0140467 A	07-06-2001	AU 2253301 A	12-06-2001
		WO 0140467 A1	07-06-2001
WO 0146422 A	28-06-2001	AU 2292601 A	03-07-2001
		WO 0146422 A1	28-06-2001
WO 0166740 A	13-09-2001	AU 2055401 A	12-06-2001
		AU 3434601 A	12-06-2001
		AU 5459900 A	18-12-2000
		AU 7573000 A	26-03-2001
		WO 0073348 A2	07-12-2000
		WO 0073452 A2	07-12-2000
		WO 0116318 A2	08-03-2001
		WO 0140465 A2	07-06-2001
		WO 0140466 A2	07-06-2001
		WO 0168848 A2	20-09-2001
		WO 0166740 A2	13-09-2001
		AU 5591100 A	18-12-2000
		AU 6901800 A	12-06-2001
		AU 7079300 A	26-03-2001
		WO 0140464 A1	07-06-2001
		WO 0116319 A2	08-03-2001
		WO 0192331 A2	06-12-2001
		WO 0193983 A1	13-12-2001
		AU 2590901 A	03-07-2001
		WO 0146420 A2	28-06-2001
		WO 0200690 A2	03-01-2002
		WO 0200711 A2	03-01-2002

EPO FORM P246\*

Für nähere Einzelheiten zu diesem Anhang : siehe Amtsblatt des Europäischen Patentamts, Nr.12/82